

รายงานการวิเคราะห์ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

ร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตจำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ ในประเทศไทย พ.ศ.



กฎหมายใหม่



แก้ไข/ปรับปรุง



ยกเลิก

หน่วยงานของรัฐผู้เสนอร่างกฎหมาย
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ความสอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติและแผนการปฏิรูปประเทศ

สอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติในเรื่อง

(๑) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการปรับสมดุลและพัฒนาระบบการบริหารจัดการภาครัฐ เป็นการปรับเปลี่ยนของภาครัฐในการจัดให้มีกฎหมายที่เหมาะสมสอดคล้องกับบริบทที่เปลี่ยนแปลง ผ่านการกำกับดูแลด้านยาของประเทศไทยให้มีประสิทธิภาพ โดยมีการนำเทคโนโลยีดิจิทัลเข้ามาประยุกต์ใช้กับระบบการอนุมัติอนุญาตให้เกิดความสะดวก รวดเร็ว และโปร่งใส ช่วยยกระดับการให้บริการประชาชนและภาคธุรกิจและขับเคลื่อนประเทศไทยสู่ระบบสังคมและเศรษฐกิจดิจิทัล

(๒) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการสร้างความสามารถในการแข่งขัน เป็นการพัฒนาระบบการกำกับดูแลระบบยาของประเทศไทยให้มีกฎหมายที่ทันสมัย โดยการใช้เทคโนโลยีและนวัตกรรมเข้ามาพัฒนาในขั้นตอนการอนุมัติอนุญาต ด้านยา สามารถตอบสนองต่อความต้องการในการดำเนินธุรกิจได้อย่างสะดวกและรวดเร็ว เป็นการเพิ่มศักยภาพและเพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันของผู้ประกอบการในประเทศด้วยการส่งเสริมและสนับสนุนจากภาครัฐเพื่อรองรับการเติบโตของภาคอุตสาหกรรมด้านยา และเอื้อต่อบริบทของเศรษฐกิจของประเทศไทย

(๓) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการสร้างโอกาสและความเสมอภาคทางสังคม เป็นการลดความเหลื่อมล้ำ สร้างความเป็นธรรมในการเข้าถึงบริการสาธารณสุข เพื่อให้ประชาชนมีโอกาสเข้าถึงยาที่จำเป็นในการรักษาอย่างเพียงพอและเท่าเทียมกัน



สอดคล้องกับแผนการปฏิรูปประเทศด้านกฎหมาย มีกลไกให้มีการตรากฎหมายเพื่อจัดความเหลื่อมล้ำและสร้างความเป็นธรรมในสังคม เพื่อเพิ่มความสามารถในการแข่งขันของประเทศไทย พัฒนาระบบเทคโนโลยีสารสนเทศเพื่อสนับสนุนให้ประชาชนติดต่อ กับเจ้าหน้าที่ผู้บังคับใช้กฎหมายได้โดยสะดวก มีกลไกส่งเสริมการบังคับใช้กฎหมายให้มีประสิทธิภาพยิ่งขึ้น

ส่วนที่๑

เหตุผลความจำเป็นที่ต้องตรากฎหมายและผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

๑. สภาพปัญหาสาเหตุของปัญหาและผลกระทบของปัญหา

๑.๑ ปัญหาคืออะไรสาเหตุของปัญหาคืออะไรและผลกระทบของปัญหาคืออะไร

ด้วยพระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ ซึ่งยกเลิกพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๑๗ พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและ保安 พ.ศ. ๒๕๕๙ และพระราชกำหนดป้องกันการใช้สารระเหย พ.ศ. ๒๕๓๓ รวมถึงฉบับแก้ไขเพิ่มเติมทุกฉบับ ได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้วและมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๘ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๔ เป็นต้นไป

ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เป็นวัตถุเสพติดที่มีแนวโน้มในการนำไปใช้ในทางที่ผิดสูงแต่มีการนำมาใช้ทางการแพทย์ ประกอบกับ มาตรา ๓๕ วรรคหนึ่ง และวรรคสามแห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด วางหลักให้ผู้อนุญาตมีอำนาจอนุญาตให้ผู้ใดจำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษ

ในประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ โดยให้การขออนุญาต คุณสมบัติผู้ขออนุญาต การออกใบอนุญาต การออกใบแทนใบอนุญาต การต่ออายุใบอนุญาต และการแก้ไขรายการในใบอนุญาต เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎหมาย จึงจำเป็นต้องออกกฎหมายนี้

๑.๒ เหตุใดรัฐจึงควรแทรกแซงในเรื่องนี้

รัฐมีหน้าที่ในการจัดให้มีบริการสาธารณสุขขั้นพื้นฐานและการรักษาพยาบาลที่มีคุณภาพให้แก่ประชาชนโดยที่ประมวลกฎหมายยาเสพติด ในลักษณะ ๓ การควบคุมยาเสพติด กำหนดให้ผู้อนุญาต หมายความว่า เลขาธิการ อย. หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการ อย. ดังนั้น สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุขจึงเป็นหน่วยงานหลักในการพิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติด ประกอบกับยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ เป็นวัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์และอาจก่อให้เกิดการนำไปใช้หรือมีแนวโน้มในการนำไปใช้ในทางที่ผิดสูง จึงต้องมีการจัดการให้มีการนำมาใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ได้ตามความจำเป็น โดยมีการกำกับดูแลการนำไปใช้ในทางที่ผิด ดังนั้น ในกระบวนการพิจารณาอนุญาตให้จำหน่ายชีงยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในร่างกฎหมายนี้ต้องมีการกำหนดการขออนุญาต คุณสมบัติของผู้ขอรับอนุญาต การออกใบแทนใบอนุญาต การต่ออายุใบอนุญาต การแก้ไขรายการในใบอนุญาต ตลอดจนกำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาต การจัดทำบัญชีและเสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินกิจกรรมตามที่ได้รับอนุญาต เพื่อประโยชน์ในการกำกับดูแล

๒. วัตถุประสงค์และเป้าหมายของการแทรกแซง

วัตถุประสงค์และเป้าหมายของการแทรกแซงคืออะไร

เพื่อให้มีการคุ้มครองประชาชนที่ได้รับยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ โดยการควบคุมให้การขออนุญาต คุณสมบัติของผู้ขอรับอนุญาต การออกใบแทนใบอนุญาต การต่ออายุใบอนุญาต การแก้ไขรายการในใบอนุญาต ตลอดจนหน้าที่ของผู้รับอนุญาต การจัดทำบัญชีและเสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินกิจกรรมตามที่ได้รับอนุญาต เป็นไปตามที่กำหนดในกฎหมายนี้

๓. การแก้ปัญหาในปัจจุบัน

๓.๑ วิธีการแก้ปัญหาที่ดำเนินการอยู่ในปัจจุบันคืออะไร

ปัจจุบันการขอรับอนุญาตและการอนุญาตจำหน่ายชีงยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ เป็นไปตามกฎหมายการอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองชีงยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ พ.ศ. ๒๕๖๓ ที่ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๗๒ และกฎหมายการขออนุญาตและการอนุญาตให้ขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ พ.ศ. ๒๕๖๐ ที่ออกตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ ซึ่งตามพระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ มาตรา ๘ กำหนดให้กฎหมายยาเสพติดมีผลใช้บังคับให้ยังคงใช้บังคับได้ต่อไปเพียงเท่าที่ไม่ขัดหรือแย้งกับประมวลกฎหมายยาเสพติด หรือจนกว่าจะมีกฎหมายที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติดใช้บังคับ

๓.๒ ต่างประเทศแก้ปัญหานี้อย่างไร (ถ้ามี) และการดำเนินการดังกล่าวเหมาะสมกับสังคมไทยหรือไม่อย่างไร

ยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ มีการควบคุมตามกฎหมายระหว่างประเทศ คือ อนุสัญญาเดียว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ ค.ศ. ๑๙๖๑ (Convention on Narcotic Drugs, 1961)

และอนุสัญญาว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ค.ศ.๑๙๗๑ (Convention on Psychotropic Substances, 1971) ตามลำดับ ซึ่งประเทศไทยเป็นภาคีของอนุสัญญาฯ สองฉบับดังกล่าว โดยที่ประเทศไทยต้องจัดให้มีมาตรการควบคุมการใช้ให้อยู่ภายใต้ขอบเขตที่ถูกต้องตามกฎหมาย ไม่ให้เกิดการนำไปใช้ในทางที่ผิดและเปิดให้มีการนำมายังการแพทย์และวิทยาศาสตร์ได้

๔. การรับฟังความคิดเห็น

- ได้รับฟังความคิดเห็นของผู้เกี่ยวข้องแล้ว
- ได้นำผลการรับฟังความคิดเห็นมาประกอบการวิเคราะห์ผลกระทบแล้ว

๕. ความสัมพันธ์หรือความใกล้เคียงกับกฎหมายอื่น

ร่างกฎหมายนี้มีความสัมพันธ์หรือใกล้เคียงกับกฎหมายอื่นหรือไม่อย่างไร
มีความสัมพันธ์กับพระราชบัญญัติการอำนวยความสะดวกในการพิจารณาอนุญาตทางราชการ พ.ศ. ๒๕๕๘ ในมาตรา ๘ และมาตรา ๙

๖. ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

๖.๑ กฎหมายนี้จำกัดสิทธิหรือเสรีภาพหรือก่อให้เกิดหน้าที่หรือภาระอะไรแก่ใครบ้าง
กฎหมายนี้กำหนดให้ผู้รับอนุญาตจำหน่ายชี้งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ตามกฎกระทรวงฉบับนี้ ต้องปฏิบัติตามที่กฎกระทรวงกำหนดอย่างเคร่งครัด เช่น ต้องจัดให้มีการแยกเก็บยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสัดจากยาหรือวัตถุอื่น ต้องจัดให้มีการทำบัญชีและเสนอรายงานเกี่ยวกับการจำหน่ายชี้งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ และต้องจัดให้มีการป้องกันตามสมควรเพื่омิให้ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์สูญหายหรือมีการนำไปใช้โดยมิชอบ เจ้าหน้าที่ของรัฐที่มีหน้าที่ในการพิจารณาอนุญาต ผู้ร่วงและกำกับดูแลการใช้ให้เป็นไปอย่างเหมาะสม ไม่ให้รั่วไหลไปใช้ในทางที่ผิด

๖.๒ มีมาตรการป้องกันแก้ไขคุ้มครองหรือเยียวยาให้แก่ผู้ได้รับผลกระทบตาม ๖.๑ อย่างไร
ร่างกฎกระทรวงนี้มีผลใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวันนับแต่วันที่ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป เพื่อให้เจ้าหน้าที่และผู้เกี่ยวข้องได้มีระยะเวลาและโอกาสอย่างเพียงพอในการเตรียมความพร้อมเพื่อดำเนินการให้เป็นไปตามกฎกระทรวงนี้ นอกจากนี้ ได้มีการกำหนดบทเฉพาะกาลเพื่อรองรับผู้รับอนุญาตภายใต้กฎหมายฉบับเดิม

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจะจัดให้มีแนวทางในการอนุญาตและมาตรการในการควบคุมที่เหมาะสม ชัดเจน ในการนำไปใช้ในทางปฏิบัติเพื่อกำกับดูแลการจำหน่ายยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่มีคุณภาพ และป้องกันการรั่วไหลไปใช้ในทางที่ผิด

๖.๓ กฎหมายนี้จะก่อให้เกิดประโยชน์แก่ประเทศไทยหรือประชาชนอย่างไร
คุ้มครองผู้บริโภคให้ได้รับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่ถูกต้องตามมาตรฐานของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม หรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ ชั้นหนึ่ง อีกทั้ง มีการพัฒนาระบบการบริหารยาของสถานพยาบาลผู้รับอนุญาตจำหน่ายให้สามารถบริหารยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ให้มีเพียงพอต่อการใช้ทางการแพทย์ เพื่อให้ผู้ป่วยมีโอกาสได้รับยาที่จำเป็นต้องใช้ในการรักษาและได้รับคำแนะนำในการใช้ยาอย่างครบถ้วน และกำหนดมาตรการกำกับดูแลเพื่อลดTHONอันตรายจากการมียาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์รั่วไหลออกนอกรอบ ให้มีการดำเนินการอย่างถูกต้องซึ่งเป็นไปตามข้อกำหนดของอนุสัญญาระหว่างประเทศที่เกี่ยวข้อง

๗. ความพร้อมและต้นทุนของรัฐในการปฏิบัติตามและบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมาย

๗.๑ หน่วยงานผู้รับผิดชอบ

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๗.๒ มีแนวทางและระยะเวลาเตรียมการในการปฏิบัติตามหรือบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมายอย่างไรและมีการนำเทคโนโลยีมาใช้เพื่ออำนวยความสะดวกหรือลดขั้นตอนและค่าใช้จ่ายในการดำเนินการหรือไม่

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข มีการเตรียมการในช่วงระยะเวลาเก้าสิบวันก่อนกฎกระทรวงมีผลใช้บังคับหลังประกาศในราชกิจจานุเบกษา ดังนี้

๑. เตรียมการซึ่งรายละเอียดเกี่ยวกับร่างกฎกระทรวงและอนุบัญญัติที่เกี่ยวข้อง รวมถึงการเตรียมหลักสูตรอบรมการใช้ระบบสารสนเทศ เพื่อให้ผู้ขออนุญาตเตรียมความพร้อมในการดำเนินการยื่นคำขอรับอนุญาตหรือต่ออายุใบอนุญาตแทนการยื่นเป็นเอกสารและลดค่าใช้จ่ายในทางเดินทาง

๒. มีการนำเทคโนโลยีมาใช้อำนวยความสะดวกในขั้นตอนการขออนุญาต โดยผู้ขออนุญาตสามารถดำเนินการผ่านระบบออนไลน์ ตั้งแต่ยื่นคำขอและเอกสาร ชำระค่าคำขอและค่าธรรมเนียม และการออกใบอนุญาตทางอิเล็กทรอนิกส์

๓. เตรียมจัดทำคู่มือปฏิบัติงานมาตรฐานสำหรับเจ้าหน้าที่ในกระบวนการขออนุญาต และการตรวจสอบเฝ้าระวัง เพื่อกำกับดูแลการใช้ให้เป็นไปตามวัตถุประสงค์ที่ได้รับอนุญาต

๗.๓ มีแนวทางและระยะเวลาในการสร้างความเข้าใจให้แก่ประชาชนและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับการปฏิบัติตามและการบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมายอย่างไร

ในช่วงระยะเวลาเก้าสิบวันก่อนกฎกระทรวงมีผลใช้บังคับหลังประกาศในราชกิจจานุเบกษา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้เตรียมการจัดประชุมซึ่ง เสริมสร้างความเข้าใจเกี่ยวกับกฎกระทรวงและอนุบัญญัติที่เกี่ยวข้อง พัฒนาแนวทางการพิจารณาการขออนุญาตจำหน่ายเชิงพาณิชย์ให้เหมาะสมกับประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ เพื่อให้ผู้รับอนุญาตและผู้มีส่วนเกี่ยวข้องได้รับทราบรายละเอียดและแนวทางเพื่อให้สามารถดำเนินการให้เป็นไปตามกฎหมาย

๗.๔ ต้นทุนหรือค่าใช้จ่ายที่คาดว่าต้องใช้ในการปฏิบัติตามและบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมาย

การดำเนินการตามร่างกฎกระทรวงฉบับนี้ใช้งบประมาณในการดำเนินการตามปกติของหน่วยงานโดยไม่ได้เพิ่มกรอบอัตรากำลัง หรือต้องมีการปรับโครงสร้างของหน่วยงานเพิ่มเติม จึงไม่ส่งผลกระทบต่องบประมาณในเรื่องดังกล่าว

๘. ผลกระทบโดยรวมที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

๘.๑ ผลกระทบต่อเศรษฐกิจ

ร่างกฎกระทรวงนี้กำหนดให้มีการขออนุญาตก่อนดำเนินการจำหน่ายยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ กำกับดูแลให้การจำหน่ายกระทำได้ตามวัตถุประสงค์ที่กำหนดในร่างกฎกระทรวงเพื่อการใช้ประโยชน์ทางการแพทย์และวิทยาศาสตร์ เป็นไปตามอนุสัญญาระหว่างประเทศที่เกี่ยวข้องและเพิ่มโอกาสและความสามารถในการแข่งขันให้ผู้ประกอบการมีการปฏิบัติที่เป็นมาตรฐานและได้รับการยอมรับในระดับสากล

๘.๒ ผลกระทบต่อสังคม

ประชาชนได้รับผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ ที่มีความปลอดภัยและได้รับอนุญาตตามกฎหมาย และมีการกำกับติดตามยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ ไม่ให้ร่วงหลอกอุปกรณ์ระบบ เกิดความปลอดภัยต่อประชาชน

๔.๓ ผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมหรือสุขภาวะ

ประชาชนได้รับการรักษาด้วยผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่เพียงพอต่อความจำเป็นในการใช้ทางการแพทย์ เพิ่มโอกาสในการเข้าถึงยา เพื่อให้ประชาชนมีสุขภาพดี

๔.๔ ผลกระทบอื่นที่สำคัญ

ไม่มี

ส่วนที่ ๒

เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบอนุญาตระบบคณะกรรมการ
การกำหนดโทษอาญาและการให้เจ้าหน้าที่ของรัฐมีคุลพินิจ

๙. เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบอนุญาต

เป็นหลักการที่กำหนดในกฎหมาย ซึ่งกำหนดให้การจำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ จะสามารถกระทำได้โดยต้องได้รับใบอนุญาต เพื่อกำกับติดตามมิให้มีการนำยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ไปใช้ในทางที่ผิด ก่อให้การรั่วไหลออกนอกรอบ

๑๐. เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบคณะกรรมการ

ไม่มี

๑๑. เหตุผลความจำเป็นในการกำหนดโทษอาญา

ไม่มี

๑๒. เหตุผลความจำเป็นในการกำหนดให้เจ้าหน้าที่มีคุลพินิจในการออกคำสั่งทางปกครองหรือดำเนินกิจการทางปกครอง

เป็นหลักการที่กำหนดให้เจ้าหน้าที่มีคุลพินิจในการพิจารณาคำขอรับอนุญาตจำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เพื่อให้การพิจารณาอนุมัติ อนุญาต และการกำกับติดตาม เป็นไปตามกฎหมาย ไม่เกิดการรั่วไหลของวัตถุเสพติดออกนอกรอบ

ข้าพเจ้าขอรับรองว่าข้อมูลที่ปรากฏในรายงานนี้เป็นข้อมูลที่ได้จากการตรวจสอบและวิเคราะห์อย่างถ้วนแล้ว

ลงชื่อ

(นายไพศาล ดั่นคุ้ม)

เลขอิการคณะกรรมการอาหารและยา

๗๙ สิงหาคม ๒๕๖๖

หน่วยงานผู้รับผิดชอบ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เจ้าหน้าที่ผู้รับผิดชอบ นางสาววนิชญา มีศิริโรจน์
โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๗๗๖๑, ๐ ๒๕๕๐ ๗๗๑๔
อีเมล narcotic@fda.moph.go.th